

CURRICULUM VITAE

NOMBRE: Natalia Laura De Gennaro
NACIONALIDAD: Argentina
DOMICILIO CENTRO: **Centro de Investigaciones Médicas Mar del Plata**
Av. Colón 3083 1º; 4º; 5º y 7º piso, B7600FYK Mar del Plata, Bs As, Argentina.
Tel. 0223-4917628/ 4956654 Fax 0223-4957241

EDUCACION: Colegios/ Universidades, fechas y títulos obtenidos

1993 Instituto Fray M. Esquiú. Mar del Plata
1997 Instituto de Estudios de Recursos Económicos y Sociales-IERES
Título: Técnico Superior en Publicidad

POSGRADO: Especialidad, fechas, nombres de las instituciones:

- Jornadas de Buenas Prácticas Clínicas. Métodos Científicos y GCP. Dictado por Dr. Rubén Iannantuono. Mar del Plata. 05 de Junio de 2009.
- Actualización sobre inspecciones en ensayos clínicos. Dictado por Lic. María Alejandra Cormons. UCAECE. 21 de Agosto de 2009.
- RPS Research S.A Programa de Entrenamiento y Asesoría de Centros de Investigación Clínica 40hs. 11 de Diciembre de 2010.
- Certificado de entrenamiento. Buenas Prácticas Clínicas (GCP). Novartis. Noviembre 2013.
- Entrenamiento en Buenas Prácticas Clínicas (GCP) FEFYM. Noviembre 2016
- AGOSTO 2017- Capacitación en Ética de la Investigación. Dictado por Dr. Ignacio Maglio
- Septiembre 2018- Curso de Ética y Buenas Prácticas Clínicas de Investigación. Ministerio de Salud de la Nación, duración 80 hs
Jul 2019 Buenas Prácticas Clínicas. Brookwood
06 May 2020 Capacitación en Reanimación cardiopulmonar y uso de Desfibrilador Externo automático (DEA)
- Julio 2022-Curso de Buenas Prácticas clínicas NIDA Clinical Trials Network
Oct 2023 Capacitación en Reanimación cardiopulmonar y uso de Desfibrilador Externo automático (DEA)

EXPERIENCIA PROFESIONAL:

· Títulos Profesionales:

Técnico Superior en Publicidad. Instituto de Estudios de Recursos Económicos y sociales-IERES. 1997.

· Trabajos previos:

1998-2007. Clínica de Fracturas y Ortopedia. Secretaria. Recepción de Pacientes, facturación, tareas administrativas, archivo y control de historias clínicas, ingreso al sistema Mar del Plata. Clínica de Fracturas y Ortopedia. Mar del Plata. Argentina.
2005-2007. Coordinadora de Estudios Unidad de Ensayos Clínicos. *Clínica Colon*. Mar del Plata. Argentina.
2005-2011: Coordinadora de Estudio. *Centro de Investigaciones Médicas. Clínica de Fracturas y Ortopedia*. Mar del Plata. Buenos Aires, Argentina.
2011- Noviembre 2013. Clínica de Fracturas y Ortopedia. Secretaria. Recepción de Pacientes, facturación, tareas administrativas, archivo y control de historias clínicas, ingreso al sistema Mar del Plata. Clínica de Fracturas y Ortopedia. Mar del Plata. Argentina.

· Trabajos Actuales:

Desde Diciembre 2013: Coordinadora de Estudio. *Centro de Investigaciones Médicas. Clínica de Fracturas y Ortopedia*. Mar del Plata. Buenos Aires, Argentina.
Desde Enero 2014 Coordinadora de Estudio. *Centro de Investigaciones Médicas Mar del Plata S.R.L* Mar del Plata. Buenos Aires, Argentina

EXPERIENCIA PROFESIONAL EN INVESTIGACION CLINICA

ORIGIN. Estudio fase III. Pacientes de alto riesgo con alteración de la glucosa en ayunas, alteración de la tolerancia a la glucosa o diabetes mellitus temprana tipo 2. Coordinadora de estudio. 2005-2006 Ecla

ATHENA. Estudio fase III. Pacientes con fibrilación/ aleteo auricular. Coordinadora de estudio. 2005. Sanofi-Aventis

CLAF 2308. Estudio fase III. Pacientes con diabetes tipo 2 inadecuadamente controlados. Auxiliar de Coordinadora de estudio. 2005-Novartis

CLAF 2310. Estudio fase III. Pacientes con diabetes tipo 2 naive de tratamiento. Auxiliar de Coordinadora de estudio. 2005-Novartis

SERENADE Fase III Diabetes. 2005-2006. Coordinadora de estudio

SIADH Fase III Hiponatremia dilucional. 2005-2006. Coordinadora de estudio

DILIPO Fase III Hiponatremia dilucional. 2005-2006. Coordinadora de estudio

ATHENA Fase III Fibrilación auricular. 2005. Coordinadora de estudio

SYR472-007 Fase II Diabetes. 2007. Coordinadora de estudio (*Centro seleccionado, estudio no iniciado*).

OPI-001 Fase III Diabetes. 2007. Coordinadora de estudio (*Centro seleccionado, estudio no iniciado*).

OPI-002 Fase III Diabetes. 2007. Coordinadora de estudio (*Centro seleccionado, estudio no iniciado*).

OLE Fase III y IIIb Diabetes. 2007 Coordinadora de estudio.. (*Centro seleccionado, estudio no iniciado*).

DRIVE Fase II TVP Profilaxis anti X. 2006-2007. Coordinadora de estudio

CLAF2338 Fase III Diabetes. 2007-2008. Coordinadora de estudio

CZOL446M2309 Fase III Osteoporosis. 2007-2011. Coordinadora de estudio

ROCKET Fase III Fibrilación auricular. 2007-2010. Coordinadora de estudio

EFC10342 HIP 1 Reemplazo de cadera. 2008-2009. Coordinadora de estudio

EFC10343 HIP 2 Fractura de cadera. 2008-2009. Coordinadora de estudio

EFC10571 Knee Reemplazo de rodilla. 2008-2009. Coordinadora de estudio

RADIUS Fase II Osteoporosis en mujeres. 2007-2009. Coordinadora de estudio

CRESCENDO Fase III Riesgo cardiovascular. 2007-2008. Coordinadora de estudio

D1680C0002 Fase IIIb Diabetes. 2008-2009. Coordinadora de estudio

BI 1218.18 Fase III Diabetes. 2008-2009. Coordinadora de estudio

GETGOAL X Fase III Diabetes. 2008-2011. Coordinadora de estudio

CLAF 23137 DBT mal controlado con enfermedad renal. 2008-2011. Coordinadora de estudio

BA03/08 Fase IV. Bago. 2008-2009. Coordinadora de estudio

BC21713 Diabetes. 2009-2010. Coordinadora de estudio

RAD 00-001 Estudio observacional de Sofocos. 2008-2009. Coordinadora de estudio

RAD1901002 Sofocos. 2008-2009. Coordinadora de estudio

BI1245.9 Fase II Diabetes. 2009-2010. Coordinadora de estudio

BI1245.10 Fase II Diabetes. 2009-2010. Coordinadora de estudio

BOREALIS Fase III Fibrilación auricular. 2008-2010. Coordinadora de estudio

ATLAS II Fase II Síndrome coronario agudo. Desde 2009-2012. Coordinadora de estudio

DAPA 10 Fase IIIb Diabetes. Desde 2010-2011 Coordinadora de estudio

CACZ Fase IIb y III Diabetes. 2010-2011. Coordinadora de estudio

DIA3008 Fase III Diabetes. Desde 2010-2017. Coordinadora de estudio

AFICIONADO Fase IV Diabetes. Desde 2010-2014. Coordinadora de estudio

TECOS Fase III Diabetes. Desde 2010-2014. Coordinadora de estudio

FOREST Fase III Diabetes. Desde 2010-2011 Coordinadora de estudio

HOKUSAI Fase III TVP/EP. Desde 2010-2011 Coordinadora de estudio

D1680C0003 Fase IV Diabetes. Desde 2010-2011. Coordinadora de estudio

CHESI Fase III Epoc. Desde 2010-2011. Coordinadora de estudio

PEGASUS Fase III Síndrome coronario agudo. Desde 2010-2011. Coordinadora de estudio

CLCZ696B2314 Fase III 2013-2015. Coordinadora de estudio

EFC11319 Fase III. 2013-2015 Coordinadora de estudio

D5896C00027 Fase IV Asma. Desde 2013. Coordinadora de estudio

HZC113782 Fase II Epoc. Desde 2013 Coordinadora de estudio

CQAB149B2401 Fase III Epoc. Desde 2013. Coordinadora de estudio

HZA106853 Fase IIb Asma en niños (5-11 años). Desde 2013 Coordinadora de estudio

SAS115358 Fase IIb Asma en niños (4-11 años). Desde 2013-2016. Coordinadora de estudio

GHDW Fase IV Osteoporosis. Desde 2012-2017. Coordinadora de estudio

EUCLID Fase IIIb Enfermedad vascular periférica. Desde 2013-2016. Coordinadora de estudio

CANTOS Fase III Infarto agudo de miocardio. Desde 2013-2017. Coordinadora de estudio

ODYSSEY Fase IIIb Síndrome coronario agudo. Desde 2013. Coordinadora de estudio

JADZ Fase III Artritis Reumatoidea. Desde 2013-2015. Coordinadora de estudio

JADV Fase III Artritis Reumatoidea. Desde 2013-2015. Coordinadora de estudio

<p>DIA3011 Fase III. Diabetes tipo II. Desde 2013-2015. Coordinadora de estudio</p> <p>CALIMA-D3250C00018. Fase III. Asma no controlada. Desde 2014-2016. Coordinadora de estudio</p> <p>AMGEN20110142. Fase III. Osteoporosis. Desde 2014-2017. Coordinadora de estudio</p> <p>DECLARE Fase IIIb. Diabetes tipo II y riesgo cardiovascular. Desde 2014-2018. Coordinadora de estudio</p> <p>B12610007 Fase III. Nefropatía diabética. Desde 2014-2015. Coordinadora de estudio</p> <p>CQVA Fase III. EPOC moderado a severo. Desde 2014-2016. Coordinadora de estudio</p> <p>MEDIVECTOR. Fase III Influenza no complicada. Desde 2014-2015. Coordinadora de estudio</p> <p>MK-018. Fase III. Diabetes tipo II y riesgo cardiovascular. Desde 2014-2016. Coordinadora de estudio</p> <p>NN-95353626. Fase IIIa. Diabetes tipo II y falla Metformina. Desde 2014-2016. Coordinadora de estudio</p> <p>DIA4003. Fase III. Diabetes II y riesgo cardiovascular. Desde 2014-2017. Coordinadora de estudio</p> <p>JADY. Fase III. Artritis reumatoidea. Desde 2015. Coordinadora de estudio</p> <p>RECAP. Fase IV. Diabetes II. Desde 2015-2016. Coordinadora de estudio</p> <p>BCB109. Fase III. diabetes mellitus tipo 2. Desde 2014-2017 Coordinadora de estudio</p> <p>ABBVIE M11-352 Fase III Diabetes tipo II y Nefropatía Diabética. Desde 2014-2018 Coordinadora de estudio</p> <p>CTT116855 fase III, enfermedad pulmonar obstructiva crónica. 2015-2017 Coordinadora de estudio</p> <p>D513BC00001 THEMIS. Fase III. Diabetes mellitus tipo 2 Desde 2015-2019 Coordinadora de estudio</p> <p>MK 8835-005 Fase III, Diabetes mellitus tipo 2. Desde 2015-2016 Coordinadora de estudio</p> <p>MK 8835-001 Fase III. Diabetes mellitus tipo 2. 2015-2016 Coordinadora de estudio</p> <p>TERRANOVA. Fase III. Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC). Desde 2015-2018 Coordinadora de estudio</p> <p>MARINER Fase III. Riesgo de tromboembolismo venoso al alta hospitalaria. Desde 2015-2018. Coordinadora de estudio</p> <p>HARMONY. Fase III/IV. Diabetes con eventos cardiovasculares. Desde 2015-2018. Coordinadora de estudio</p> <p>CY185316 AUGUSTUS. Fase IV. Fibrilación auricular y síndrome coronario agudo. Desde 2016-2019. Coordinadora de estudio</p> <p>AP611074 CT4. Fase II. Condiloma. Desde 2016-2018. Coordinadora de estudio</p> <p>OLYMPUS. Fase III. Insuficiencia renal Crónica con anemia. Desde 2016-2019 Coordinadora de estudio</p> <p>CREDENCE. Fase III. Insuficiencia renal crónica con diabetes. Desde 2016-2018 Coordinadora de estudio</p> <p>VOYAGER. Fase III. Riesgo de eventos vasculares trombóticos. Desde 2016 Coordinadora de estudio</p> <p>GA 28949. Fase III. Colitis ulcerosa moderada a severa. Desde 2017. Coordinadora de estudio</p> <p>GA 28951. Fase III/III Extensión . Colitis ulcerosa moderada a severa. Coordinadora de estudio</p> <p>PT010005 Pearl Fase III EPOC. Desde 2017. Coordinadora de estudio</p> <p>MK0431-848. Fase III DBT 2. Desde 2017-2018 Coordinadora de estudio</p> <p>MK0431/845 Fase III. DBT 2. Desde 2017-2018 Coordinadora de estudio</p> <p>MK8835-004-01/B1521021. Fase III DBT 2 y enfermedad vascular establecida. Desde 2017 Coordinadora de estudio</p> <p>PT009003. Sophos Estudio clínico de Fase III. Desde 2017 EPOC Coordinadora de estudio</p> <p>ASCEND-200808 Fase III. Anemia asociada a enfermedad renal crónica. Desde 2017 Coordinadora de estudio</p> <p>AKB-6548-CI-0015. Fase III. Anemia asociada a enfermedad renal crónica. Desde 2017 Coordinadora de estudio</p> <p>AKB-6548-CI-0014. Fase III. Anemia asociada a enfermedad renal crónica. Desde 2017 Coordinadora de estudio</p> <p>DAPA CKD- D169AC00001. Fase III. Enfermedad crónica renal. Desde 2017 Coordinadora de estudio</p> <p>DAPA HF- D1699C00001. Fase III. Insuficiencia cardíaca crónica con fracción de eyección reducida. Desde 2017. Coordinadora de estudio</p> <p>MNK4049. Fase III. Esclerosis focal y segmentaria. Desde 2017. Coordinadora de estudio</p> <p>MLN0002SC-3030 Fase IIIb Colitis Ulcerosa. Desde 2017-2018. Coordinadora de estudio</p> <p>MLN0002SC-3031 Fase III Colitis Ulcerosa. Desde 2017-2018. Coordinadora de estudio</p> <p>PROMINENT. Fase III. Enfermedad cardiovascular, reducción de triglicéridos en pacientes diabéticos. Desde 2017. Coordinadora de estudio</p> <p>ETC1002-043CLEAR OUTCOMES. Fase III. Intolerancia a estatinas con riesgo cardiovascular. Desde 2017. Coordinadora de estudio</p> <p>GA29350 Fase II. Artritis reumatoidea. Desde 2017 Coordinadora de estudio No ciega</p> <p>GA30067 extensión Fase II. Artritis reumatoidea. Desde 2018 Coordinadora de estudio</p> <p>BI1245.110. Fase III. Insuficiencia Cardíaca crónica con fracción de eyección conservada. Desde 2018. Coordinadora de estudio</p> <p>BI 1245.121. Fase III Insuficiencia Cardíaca crónica con fracción de eyección reducida. Desde 2018. Coordinadora de estudio</p> <p>EFC14875. SCORED Fase III Eventos cardiovasculares y renales en pacientes con DBT II, factores de riesgo cardiovascular e insuficiencia moderada. Desde 2018. Coordinadora de estudio</p> <p>EFC14837 Fase III Diabetes con enfermedad renal moderada. Desde 2018 Coordinadora de estudio.</p> <p>EFC15116 Fase III Diabetes con enfermedad renal severa. Desde 2018 Coordinadora de estudio</p> <p>CREDO 2/CLO4041023. Fase III Artritis reumatoidea. Desde 2018. Coordinadora de estudio No ciega</p> <p>CREDO 3/CLO4041025. Fase III Artritis reumatoidea. Desde 2018. Coordinadora de estudio No ciega</p> <p>205270 Fase III Anemia asociada a enfermedad renal crónica. Desde 2018. Coordinadora de estudio</p> <p>HZA107116. Fase III Asma en niños de 5 a 17 años. Desde 2018 Coordinadora de estudio</p> <p>204837 Fase III. Pacientes en diálisis con anemia relacionada a enfermedad renal crónica. Desde 2018. Coordinadora de estudio</p> <p>Blinded</p> <p>CREDO 4/CLO041024. Fase III Artritis reumatoidea. Desde 2019 Coordinadora de estudio No ciega</p> <p>RLM-MD-02 Fase III Gastroparesia diabética. Desde 2009 Coordinadora de estudio</p> <p>RLM-MD-03 Extensión Fase III Gastroparesia diabética. Desde 2009 Coordinadora de estudio</p> <p>RLM-MD-04 Fase III Gastroparesia diabética. Desde 2009 Coordinadora de estudio</p>
--

DELIVER Fase III Insuficiencia cardíaca crónica com fracción de eyección conservada. Desde 2019 Coordinadora de estudio
BOREAS Fase III. EPOC. Desde 2020. Coordinadora de estudio
CONTRAST 1 201790- Fase III Artritis reumatoidea. Desde 2020 Coordinadora de estudio UNB
CONTRAST 2 202018- Fase III Artritis reumatoidea. Desde 2020 Coordinadora de estudio UNB
CONTRAST X Fase III Artritis reumatoidea. Desde 2020 Coordinadora de estudio
TRICIDA, Fase IIIb Acidosis Metabólica. Desde 2019 Coordinadora de estudio UNB
PLATFORM PACRD2001- Fase II Enfermedad de Crohn Desde 2020 Coordinadora de estudio
QUASAR CNTO1959UCO3001 Fase IIb/III Colitis Ulcerosa. desde 2020 Coordinadora de estudio BL
NODE 303. Fase III. Taquicardia supraventricular paroxística.. Desde 2020 Coordinadora de estudio
MIT-Do001-C301(Estetra) Fase III. Mujeres post menopáusicas com sintomas vasomotores. Desde 2020 Coordinadora de estudio
MATINEE Fase IIIA. Epoc com niveles eosinofílicos. Desde 2021. Coordinadora de estudio
AMETHYST Fase II. Insuficiencia Cardíaca com FE preservada. Desde 2021. Coordinadora de estudio
AMEERA-5 Fase III. Cáncer de mama. Desde 2021. Coordinadora de estudio
213400 Fase III Cáncer de pulmón de células no pequeñas. Desde 2021 Coordinadora de estudio
ARENA APD334-202 Fase III. Enfermedad de Crohn. Desde 2021 Coordinadora de estudio
MEDI3506 Fase IIb. Nefropatía diabética. Desde 2021 Coordinadora de estudio
1366.0002 Fase III Enfermedad renal no diabética. Desde 2021 Coordinadora de estudio
1366.0005 Fase III Enfermedad renal crónica diabética. Desde 2021 Coordinadora de estudio
CC-93538-EE-01 Fase III Esofagitis eosinofílica. Desde 2021 Coordinadora de estudio
ANJ900D3501 Fase III Diabetes com función renal variable. Desde 2021. Coordinadora de estudio
D7551C00001 Fase IIb. Enfermedad renal proteinúrica crónica. Desde 2021 Coordinadora de estudio
DIALIZE Fase III Arritmia en pacientes en hemodialisis crónica por hiperpotasemia recurrente. Desde 2021 Coordinadora de estudio
GKPTN Estudio de Plataforma. Desde 2021 Coordinadora de estudio
INS1007-301 ASPEN Fase III Bronquiectasia. Desde 2021 Coordinadora de estudio
TACKLE Fase III Tratamiento de Covid en pacientes adultos no hospitalizados. Desde 2021 UNB Coordinadora de estudio
KANGTAI Fase III Vacuna Covid-19 Desde 2021 Coordinadora de estudio
BANNER Fase IIIA VIH Desde 2021 Coordinadora de estudio
RPC01-3201 Enfermedad de Crohn moderada a severa Desde 2022 Coordinadora de estudio
ZEUS Fase III Enfermedad cardiovascular, insuficiencia renal crónica. Desde 2022 Coordinadora de estudio
ALIGN Fase III Nefropatía por IgA y pérdida progresiva de función renal. Coordinadora de estudio
STABILIZE Fase III Enfermedad renal crónica e hiperpotasemia Desde 2022. Coordinadora de estudio
D4325C00001 ZENIT Fase IIb ERCcon filtrado glomerular entre 20 y 60 ml/min/1.73 m² Coordinadora de estudio
PILASTER Fase III Epoc y bronquitis crónica. Desde 2021. Coordinadora de estudio
GB4311 Fase IIb EPOC. Desde 2022 Coordinadora de estudio
GO42784 LIDERA Fase III Cancer de mama. Desde 2022 Coordinadora de estudio
23OLE304 TOPAZ Fase III Lupus. Desde 2022 Coordinadora de estudio
WILLOW MS200569_0003 Fase II Lupus eritematoso. Desde 2022. Coordinadora de estudio
TROPION-01 Fase III Ca de mama. Desde 2022. Coordinadora de estudio
TROPION-02 Fase III Ca de mama. Desde 2022. Coordinadora de estudio
BI1378-0005 Fase II Enfermedad renal crónica, diabética y no diabética. Desde 2022 Coordinadora de estudio
CC-93538-EE-02 Fase III Esofagitis eosinofílica (extension) Desde 2022 Coordinadora de estudio
PILLAR Fase III Epoc y bronquitis crónica. Desde 2022 Coordinadora de estudio
D5671C00006 PROXIMO. Fase IIb/III NASH. Desde 2023. Coordinadora de estudio
I8F-MC-GPIJ SURMOUNT. Fase III Reducción de riesgo cardiovascular en paciente con obesidad
JASMINE 80202135SLE2001 Fase II Lupus eritematoso sistémico. Desde 2023 Coordinadora de estudio
WILLOW MS20569_0048 Fase II (Extension) Lupus eritematoso Desde 2023 Coordinadora de estudio
RPC01-3204 Enfermedad de Crohn moderada a severa. Desde 2022. Coordinadora de estudio
RPC01-3203 Enfermedad de Crohn moderada a severa. Desde 2022. Coordinadora de estudio
J2A-MC-GZGU Fase III Adultos con diabetes Tipo 2 y control glucémico inadecuado con Metformina. Desde 2023 Coordinadora de estudio
23OLE301 (AMETHYST) Fase II Lupus eritematoso cutáneo. Desde 2023 Coordinadora de estudio
EX6018-4915 HERMES Fase III Pacientes con insuficiencia e inflamación cardíaca.Desde 2023 Coordinadora de estudio
70033093AFL3002 LIBREXIA AFL Fase III Pacientes com Fibrilación Auricular Desde 2023 Coordinadora de estudio
70033093ACS3003 LIBREXIA ACS Fase III Síndrome coronario agudo. Desde 2023 Coordinadora de estudio

CR845-310302 KICK 2 Fase III PRURITO DE INTENSIDAD MODERADA A SEVERA EN SUJETOS CON ENFERMEDAD RENAL CRÓNICA AVANZADA. Desde 2023 Coordinadora de estudio

ACTIV-2b SCORPIO-HR Fase III Pacientes no hospitalizados con COVID-19 Desde 2023 Coordinadora de estudio

AT-03A-017 Fase III Pacientes ambulatorios de alto riesgo con COVID-19. Desde 2023 Coordinadora de estudio

209978 MARS-17 Fase II Osteoartritis de rodilla. Desde 2023 Coordinadora de estudio

AMG592 20170104 Fase II Colitis ulcerosa de moderada a grave. Desde 2022 Coordinadora de estudio

AMG592 20210210 EXT Fase II Colitis ulcerosa de moderada a grave. Desde 2023 Coordinadora de estudio

CNTO1959UCA3004 ASTRO Fase III Colitis ulcerosa activa de moderada a grave. Desde 2023

K-001-201 Fase II NASH con fibrosis hepática Desde 2023 Coordinadora de estudio

BUS-P3-01 CALM Bellus Fase III Tos crónica refractaria. Desde 2023 Coordinadora de estudio

EDP 938-104 ENANTA Fase IIb Virus respiratorio Sincitial agudo. Desde 2023 Coordinadora de estudio

GB43374 OLE EPOC Desde 2023 Coordinadora de estudio

CLI-05993AA-06 TRITON Fase III EPOC Desde 2023 Coordinadora de estudio

1368-0098 Fase IIb/III. Hidradenitis supurativa. Desde 2023 Coordinadora de estudio

INCB 18424-319 Fase III Prurigo nodularis. Desde 2023 Coordinadora de estudio

77242113PSO3001 Fase III Psoriasis en placas moderada a severa. Desde 2023 Coordinadora de estudio

1366-0031 Fase II Esclerosis cutánea. Desde 2023 Coordinadora de estudio

D6970C00002 BaxHTN Fase III Participantes con Hipertensión No Controlada con Dos o Más Medicamentos incluidos los Participantes con Hipertensión Resistente Desde 2024 Coordinadora de estudio

MK 7240-001 CU Fase III participantes con colitis ulcerosa activa de moderada a grave Desde 2024 Coordinadora de estudio

219700 VOLITION Fase IIIb VIH-1 en adultos que no han recibido previamente terapia antirretroviral Desde 2024 Coordinadora de estudio

23OLE306 (EMERALD) Fase III Lupus sistémico eritematoso. Desde 2024 Coordinadora de estudio

D4325C00007 Enfermedad renal crónica y proteinuria. Desde 2024 Coordinadora de estudio

D7830C00004 FORTUNA Fase IIb. Esteatohepatitis no alcohólica no cirrótica con fibrosis (NASH) Desde 2024 Coordinadora de estudio

D4325C00010 ZENITH Fase III Enfermedad renal crónica y proteinuria elevada. Desde 2024 Coordinadora de estudio

MRXC-302 Fase III Enfermedad moderada o infecciones graves del pie diabético. Desde 2024 Coordinadora de estudio

ACT17746 LIBERTY Fase II Colitis ulcerosa con perfil eosinofílico. Desde 2024 Coordinadora de estudio

78934804UCO2001 (DUET-UC) Fase IIb Colitis ulcerosa activa de moderada a grave. Desde 2024 Coordinadora de estudio

AMG20210031. Fase III. Melanoma no resecable o metastásico sin tratamiento previo. Desde 2024 Coordinadora de estudio

OPI1250-301 (OPERA-01) Fase III, Cáncer de mama con receptor de estrógeno positivo, receptor 2 del factor de crecimiento humano negativo (ER+, HER2-) avanzado o metastásico. Desde 2024 Coordinadora de estudio

AMG20220083-VERBENA Fase III Melanoma en estadio III o estadio IV extirpado (adyuvante) Desde 2024 Coordinadora de estudio

FECHA: 16 ene 2024

FIRMA:



Natalia De Gennaro
Coordinadora de Estudio